

Best of ASCO®

A program licensed by the American Society of Clinical Oncology

Annual Meeting '11

PATIENTS
PATHWAYS
PROGRESS

www.linkos.cz

Czech Society for Oncology / ČOS ČLS JEP

Best of ASCO® Meeting

Licensed by the American Society of Clinical Oncology, www.asco.org

September 10th, 2011 / 10. září 2011

TOP hotel Praha, Prague / Praha, Czech Republic

OZNÁMENÍ

■ Úvodní slovo

Vážené kolegyně,
vážení kolegové,

v letošním roce se uskuteční první oficiální Best of ASCO® Czech Republic (BOA), na kterém budou prezentovány nejvýznamnější práce z oblasti diagnostiky a léčby nádorových onemocnění, které doporučila skupina předních odborníků ASCO z přednášek, jenž zazněly na letošním výročním kongresu ASCO (ASCO 2011 Annual Meeting®), který se konal 3. až 7. června v americkém Chicagu. Organizační výbor Best of ASCO® Czech Republic následně z doporučených příspěvků sestavil předběžný program kongresu tak, aby reflektoval situaci v České republice, tj. potřeby nás a našich pacientů. Všechny prezentované materiály budou účastníkům dostupné v českém jazyce.

Uspořádání Best of ASCO® Czech Republic v Praze umožní všem českým onkologům získat přístup k těm nejdůležitějším a nejaktuálnějším informacím z oblasti onkologie a zároveň i vést k prezentovaným příspěvkům odbornou diskuzi, zohledňující naše zkušenosti a naše podmínky. Z těchto důvodů považujeme konání Best of ASCO® Czech Republic za důležité i pro ty z vás, kteří se mohli ASCO 2011 Annual Meeting® osobně zúčastnit. Od pravidelného pořádání Best of ASCO® Czech Republic si navíc slibujeme zajištění trvalého přístupu k informacím z tak zásadního kongresu, jakým je ASCO Annual Meeting®.

Těšíme se na setkání
dne 10. září 2011 v TOP hotelu Praha.

prof. MUDr. Jiří Vorlíček, CSc.
předseda ČOS ČLS JEP

prof. MUDr. Rostislav Vyzula, CSc.
předseda organizačního výboru BOA Czech Republic

MUDr. Marek Svoboda, Ph.D.
vědecký sekretář výboru BOA Czech Republic

■ **Organizační výbor**

Best of ASCO® Czech Republic

prof. MUDr. Jitka Abrahámová, DrSc.

MUDr. David Feltl, Ph.D.

doc. MUDr. Jindřich Fínek, Ph.D.

prof. MUDr. Jiří Petera, Ph.D.

prof. MUDr. Luboš Petruželka, CSc.

MUDr. Marek Svoboda, Ph.D.

prof. MUDr. Jiří Vorlíček, CSc.

prof. MUDr. Rostislav Vyzula, CSc.

■ **Předběžný program kongresu**

■ **Sobota 10. 9. 2011**

07.00 – 18.30 registrace

08.30 – 08.35 slavnostní zahájení kongresu

08.35 – 09.30 odborný program

Karcinom prsu

TBCRC 006: neoadjuvantní léčba HER-2 pozitivního karcinomu prsu lapatinibem a trastuzumabem – multicentrická klinická studie fáze II.

LANDSCAPE: FNCLCC klinická studie fáze II hodnotící lapatinib a kapecitabin v léčbě pacientek s HER-2 pozitivním karcinomem prsu metastazovaným do CNS, před použitím celomozkové radioterapie.

Korelace molekulárních změn s patologickou kompletní odpovědí po neoadjuvantní léčbě HER-2 pozitivního karcinomu prsu lapatinibem a trastuzumabem, podávaných společně nebo samostatně, před aplikací neoadjuvantní chemoterapie.

Analýza relapsů a toxicity u pacientek s časným karcinomem prsu ozařovaných na svodné lymfatické oblasti. Výsledky z klinické studie NCIC CTG MA.20.

Placebem kontrolovaná klinická studie fáze III NCIC CTG MAP.3 hodnotící použití exemestanu v prevenci karcinomu prsu u postmenopauzálních žen.

09.30 – 10.00 kávová přestávka

10.00 – 11.00 odborný program

Karcinom prsu a gynekologické malignity

Výsledky z první analýzy SWOG S0221 klinické studie fáze III srovnávající jednotlivé režimy chemoterapie používané v adjuvantní léčbě karcinomu prsu s vysokým rizikem relapsu.

Iniparib (BSI-201) v kombinaci s gemcitabinem/karboplatinou v léčbě metastatického triple-negativního karcinomu prsu – randomizovaná klinická studie fáze III.

Effekt bevacizumabu a/nebo antimetabolitů na pCR (patologickou kompletní remisi) přidaných ke standardní neoadjuvantní chemoterapii u pacientek s operabilním HER-2 negativním karcinomem prsu /NSABP protokol B-40/.

Olaparib (AZD2281) u pacientek s relabovaným serózním ovariálním karcinomem senzitivním k platinovým derivátům – randomizovaná placebem kontrolovaná klinická studie fáze II.

Chemoterapie aplikovaná s/bez bevacizumabu v léčbě pacientek s rekurentními karcinomy senzitivními k platinovým derivátům: ovariální karcinom epiteliálního typu, primární peritoneální karcinom a karcinom vejcovodů – randomizovaná, placebem kontrolovaná klinická studie fáze III: OCEANS.

11.00 – 11.10 přestávka

11.10 – 12.05 odborný program

Zhoubné nádory plic

Finální výsledky efektivity MetMab z randomizované klinické studie fáze II OAM4558g srovnávající přidání MetMab nebo placebo k erlotinibu v léčbě pokročilého NSCLC.

Erlotinib vs chemoterapie v léčbě pokročilého nemalobuněčného plicního karcinomu nesoucího mutaci v receptoru pro epidermální růstový faktor (EGFR): výsledky z průběžné analýzy evropské randomizované klinické studie fáze III Tarceva vs chemoterapie /EURTAC/.

Identifikace mutací zásadních pro onkogenezi (tzv. “driver mutations”) v nádorových vzorcích od 1000 pacientů s plicním adenokarcinomem (NCI Lung Cancer Mutation Consortium).

PARAMOUNT – klinická studie fáze III srovnávající udržovací léčbu pemetrexedem vs placebo aplikovaných za současného poskytování nejlepší možné podpůrné léčby u pacientů s pokročilým NSCLC, bezprostředně po dokončení indukční léčby pemetrexedem s cisplatinou.

MONET1 – mezinárodní, randomizovaná, placebem kontrolovaná, dvojité zaslepená klinická studie fáze III zkoušející motesanib s karboplatinou/ paklitaxelem u pacientů s pokročilým NSCLC.

12.05 – 13.00 oběd

13.00 – 14.15 odborný program

Maligní melanom, sarkomy, zhoubné nádory hlavy a krku

Randomizovaná klinická studie fáze III hodnotící efektivitu čtyřtýdenní indukce “high-dose” interferonem alfa-2b u pacientů s maligním melanom středního a vysokého rizika rekurence (Intergroup studie E1697).

Randomizovaná klinická studie fáze III srovnávající účinnost ipilimumabu s dakarbazinem versus dakarbazin samotný v I. linii léčby pacientů s neresekabilním (klin. st. III) nebo metastatickým (klin. st. IV) maligním melanomem.

Randomizovaná, otevřená, multicentrická klinická studie fáze III (BRIM3) srovnávající účinnost BRAF inhibitoru RG7204 oproti dakarbazinu u pacientů s maligním melanomem nesoucím mutaci BRAF V600E.

Výsledky klinické studie fáze III (SUCCEED) hodnotící mTOR inhibitor ridaforolimus oproti placebu v udržovací léčbě pacientů s pokročilými sarkomy, kteří na bezprostředně předcházející chemoterapii dosáhli minimálně stabilizace onemocnění.

PALETTE: randomizovaná, dvojité slepá klinická studie fáze III hodnotící účinnost pazopanibu ve srovnání s placebem u pacientů se sarkomy měkkých tkání, jejichž onemocnění zprogredovalo během chemoterapie nebo bezprostředně po ní (EORTC STBSG “global network” studie 62072).

Dvanáct vs 36 měsíců adjuvantní léčby imatinibem u pacientů po operaci GIST s vysokým rizikem rekurence. Závěrečné výsledky randomizované klinické studie SSGVIII/AIO.

Randomizovaná klinická studie fáze III (RTOG 0522) srovnávající léčbu spinocelulárních karcinomů hlavy a krku akcelеровanou radioterapií konkomitantně aplikovanou s cisplatinou s/bez cetuximabu.

14.15–14.30 přestávka

14.30–15.25 odborný program

Zhoubné nádory vylučovací soustavy a prostaty

Axitinib vs sorafenib ve druhé linii léčby metastatického renálního karcinomu (mRCC) – výsledky klinické studie fáze III AXIS.

Cabozantinib (XL184) v léčbě metastatického karcinomu prostaty progredujícím po předchozí kastraci. Výsledky z klinické studie fáze II.

Racionální strategie screeningu karcinomu prostaty založená na dlouhodobých údajích o riziku vzniku metastatického karcinomu prostaty nebo úmrtí v jeho důsledku: data z rozsáhlé, iniciálně nescreenované populace mužů sledované až 30 let.

Randomizovaná klinická studie fáze III hodnotící intermitentní versus kontinuální androgenní supresi indikovanou pro progresi PSA po radikální terapii karcinomu prostaty.

Zhodnocení počtu cirkulujících nádorových buněk jako účinného biomarkeru celkového přežití pacientů s metastatickým karcinomem prostaty progredujícím po předchozí kastraci: příprava pro finální zhodnocení randomizované dvojité slepé, placebem kontrolované klinické studie fáze III COU-AA-301, hodnotící abirateron acetát s nízkodávkovaným prednisonem po docetaxelu.

15.25–15.55 kávová přestávka

15.55–17.30 odborný program

Zhoubné nádory tlustého střeva a konečníku

Zhodnocení významu kapecitabinu a oxaliplatinu v multimodální předoperační léčbě pacientů s karcinomem rekta. Klinická studie NSABP R-04.

Kapecitabin versus 5-fluorouracil v neo-/adjuvantní chemo-radioterapii pro lokálně pokročilý karcinom rekta: výsledky z dlouhodobého sledování z randomizované klinické studie fáze III.

Závěrečné výsledky z randomizované klinické studie fáze III PRIME hodnotící panitumumab s chemoterapií FOLFOX4 v první linii léčby metastatického kolorektálního karcinomu.

Účinnost oxaliplatinu přidané k 5-fluorouracilu/leukovorinu v adjuvantní léčbě karcinomu tlustého střeva II. klinického stádia.

Vliv mutace KRAS G13D na léčebnou odpověď pacientů s metastatickým kolorektálním karcinomem léčených v I. linii paliativní léčby chemoterapií s/bez cetuximabu.

Zhoubné nádory zažívacího traktu mimo tlusté střevo

Pooperační adjuvantní chemoradioterapie u pacientů s adenokarcinomem žaludku nebo gastroesofageální junkce: srovnání epirubicinu, cisplatinu a kont. 5-FU (FEC) před a po radioterapii konkomitanti s kont. 5-FU versus bolusové podávání 5-FU/leukovorinu před a po radioterapii konkomitanti s kont. 5-FU. Studie CALGB 80101.

Adjuvantní podání kapecitabinu a oxaliplatinu u karcinomu žaludku: výsledky klinické studie fáze III CLASSIC.

Přežití bez známky nemoci /DFS/ a celkové přežití /OS/ pacientů s karcinomem anu léčených radioterapií v konkomitanci s 5-FU/mitomycinem vs 5-FU/cisplatinou: aktualizované dlouhodobé výsledky z klinické studie RTOG 98-11 (U.S. GI intergroup).

Druhá průběžná analýza výsledků od více než 1500 pacientů zařazených do mezinárodní neintervenční studie GIDEON zaměřené na obecné aspekty léčby hepatocelulárního karcinomu a použití sorafenibu v této indikaci: klinické nálezy u pacientů s jaterní dysfunkcí.

17.30 – 17.35 slavnostní zakončení kongresu

17.35 – 18.15 sympozia

18.30 – 23.00 společenský večer

■ Všeobecné informace

■ Místo konání kongresu

TOP hotel Praha (Blažimská 1781/4, 149 00 Praha 4), www.tophotel.cz

■ Jednací jazyk

Jednacím jazykem kongresu je čeština.

■ Registrace

Registrační formulář je přiložen k tomuto oznámení nebo je on-line k dispozici na webových stránkách www.meritis.cz/bestofascoCR2011

Prosíme o jeho vyplnění a zaslání zpět společně s platbou registračního poplatku, popř. ubytování na adresu organizační agentury Meritis s.r.o., Obrovského 644, 141 00 Praha 4 nebo faxem na 272 767 597 nejpozději do 31. srpna 2011.

Preferujeme on-line registraci.

Tato registrace bude zvýhodněna malým dárkem, který obdržíte při registraci na místě.

Registrační poplatky	do 31. srpna 2011	po 31. srpnu 2011
členové ČOS ČLS JEP	600 Kč	900 Kč
nečlenové ČOS ČLS JEP	800 Kč	1.100 Kč

Společenský večer se koná dne 10. září 2011 od 18.30 hod.

■ Registrační poplatek zahrnuje:

- vstup na odborný program během celého kongresu
- kongresové materiály
- volný vstup na výstavu firem
- vstup na společenský večer
- občerstvení během přestávek a oběd

■ Stravování

Snídaně jsou zajištěny v místě ubytování. Kávové přestávky a oběd během přednášek budou zajištěny v místě konání kongresu.

■ Platby

Česká republika – platby kongresových poplatků a ubytování provedte převodem na účet číslo: **35-4532780237/0100 u Komerční banky**.

Variabilní symbol bude automaticky vygenerován při on-line registraci a zaslán na Váš e-mail. Při registraci jiným způsobem Vám bude číslo variabilního symbolu zasláno. Veškeré platby jsou uvedeny včetně DPH a jsou považovány za zálohy. Příjmové daňové doklady budou vystaveny na místě. Prosíme o zaslání kopie platby nebo složenky společně s registračním formulářem. V případě platby fakturou kontaktujte, prosím organizační agenturu. Faktury budou vystaveny pouze na základě písemné žádosti, o dodatečné faktury bude možné požádat do 1 měsíce po skončení kongresu.

Dokladem o zaplacení se prokažte u registrace.

■ Storno účasti

Storno účasti je nutno nahlásit organizační agentuře písemně. Při zrušení účasti do 31. srpna 2011 bude vráceno 50% hodnoty zaplaceného poplatku. Po tomto termínu není možné zaplacenou částku vrátit, ale delegátovi bude zaslán sjezdový materiál.

■ Ubytování

Před rezervací pokoje, prosím sledujte aktuální stav volných kapacit na internetových stránkách kongresu www.meritis.cz/bestofascoCR2011

Hotel	Adresa	Cena	
www.tophotel.cz	Blažimská 1781/4, 149 00 Praha 4	1/1	1.700 Kč
TOP hotel Praha****		1/2	2.100 Kč

1/1 jednolůžkový pokoj

1/2 dvoulůžkový pokoj

■ Ceny ubytování

Ceny ubytování jsou vždy za 1 pokoj (tzn. 1/1 – 1 osoba; 1/2 – 2 osoby) včetně snídaně a DPH. V případě obsazení dvoulůžkového pokoje dvěma osobami bude cena pokoje rozdělena na dvě částky.

■ Storno ubytování

Poplatek za ubytování bude vrácen po snížení 20 % na pokrytí administrativních nákladů, pokud pořadající kongresová agentura obdrží informaci o zrušení ubytování písemně nejpozději do 31. července 2011. Po tomto datu nebude poplatek za ubytování vrácen. Pokud neobdržíme platbu do 31. července 2011 bude ubytování zrušeno z důvodu storno podmínek daného ubytovacího zařízení.

EVIDENCE
 PREVENTION
 STIPEND
 COMMITMENT
 ADVANCE
 SURVIVORS
 PATIENT CARE
 CLINICAL
 PREVENTION

ADVANCES
PARTNERSHIP CLINICAL
EXPERTISE
CURE
CANCER
CANCER LEADERS
PREVENTION
ADVANCE
COMMITMENT
IMPACT
SCIENCE

■ Organizační zajištění kongresu

Meritis s. r. o.
Obrovského 644
141 00 Praha 4

■ Kontakty:

Milena Notová
organizace kongresu, sponzoring a vystavovatelé
GSM: 736 484 159

Tereza Donátová
registrace, ubytování
GSM: 737 282 842

E-mail: bestofascoCR2011@meritis.cz
Tel.: 272 774 064-5
Fax: 272 767 597
www.links.cz, www.meritis.cz/bestofascoCR2011

■ Důležitá data:

- přihláška k ubytování a úhrada poplatku za ubytování
DO 31. července 2011
- úhrada zvýhodněného registračního poplatku
DO 31. srpna 2011